PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

57-063350

(43) Date of publication of application: 16.04.1982

(51)Int.CI.

C08L 53/00

// (CO8L 53/00 CO8L 23/08

(21)Application number : 55-137777

(71)Applicant : SHOWA DENKO KK

(22)Date of filing:

03.10.1980

(72)Inventor: HIROTA KIWAMU

INASAWA SHINTARO

(54) PROPYLENE COPOLYMERIC COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: A composition, obtained by incorporating a specific propylene-ethylene block copolymer with a specific copolymer of ethylene with an α -olefin, haiving improved impact resistance at low and ordinary temperatures and transparency and good tensile elongation and moldability.

CONSTITUTION: (A) 100pts.wt. propylene-ethylene block copolymer having a melt flow index of 0.1W100g/10min, preferably 0.3W50g/10min, is incorporated with (B) 3W50pts.wt., preferably 5W30pts.wt., ethylene- α -olefin copolymer having a melt flow index of 0.01W100g/10min, preferably 0.1W30g/10min and a density of 0.910W~0.930g/cm3, preferably 0.915W0.925g/cm3. Improved transparency is obtained by using a copolymer prepared by copolymerizing propylene with 0.3W50wt% ethylene by the random copolymerization method in the first stage, and copolymerizing ethylene with the resultant copolymer in the second stage.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2000 Japanese Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭57—63350

①Int. Cl.³ C 08 L 53/00 //(C 08 L 53/00 23/08) 識別記号

庁内整理番号 7167-4 J 砂公開 昭和57年(1982)4月16日

6609-4 J

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 7 頁)

匈プロピレン系共重合体組成物

顧 昭55-137777

②出 願 昭55(1980)10月3日

70発 明 者 広田究

@特

大分市大字東明野2224番地

仍発 明 者 稲沢伸太郎

大分市大字西明野1番地

⑪出 願 人 昭和電工株式会社

東京都港区芝大門1丁目13番9

묵

の代 理 人 弁理士 菊地精一

明 細 書

1. 発明の名称

プロピレン系共重合体組成物

2. 特許請求の範囲

(A) メルト・フロー・インデックスが 0.1 ~ 10 0 g / 1 0 分であるプロピレンとエチレンとのプロック共重合体 1 0 0 重量部

および

 (B) メルト・インデックスが 0.0 1~1 0 0 8
/ 1 0分であり、密度が 0.9 1 0~0.9 3 0 8
/ cm³ であるエチレンとα-オレフインとの共 重合体 3~50重量部

からなるプロピレン系共重合体組成物。

3. 発明の詳細な説明

(1) 発明の目的

本発明はプロピレン系共重合体組成物に関する。 さらにくわしくは、(A)プロピレンとエチレンとの プロツク共重合体および(B)低密度のエチレンとα - オレフインとの共重合体からなるプロピレン系 共重合体組成物に関し、耐衝撃性と透明性にすぐれたプロピレン系共重合組成物を提供することを 目的とするものである。

(11) 発明の背景

一般に広く用いられている 「プロピレン単独重 合体」(以下「P.P.」と云う)は、耐衝撃性が かならずしも満足すべきものではない。その改善 する試みが数多く提案されている。プロピレンと 少量のエチレンとをプロツク共重合することによ つて得られるプロツク共重合体はその代表であり、 耐衝撃は大幅に改善される。しかし、透明性に乏 しく、さらに衝撃によつて白化現象をひきおこす などの欠点を有している。また、 P.P.K 高密度 のエチレン系重合体を樹脂プレンドする方法は、 得られる組成物の透明性が悪いばかりでなく、 両 者の相容性が乏しいため、引張り伸びが低下して しまう。さらに、 P P にいわゆる高圧法によつて 得られる低密度エチレン系重合体を樹脂プレンド する方法は、得られる組成物の透明性はかなり良 好であるが、耐衝撃性の改良効果が十分でないの

また、キはり引張り伸びが低下してしまう。また、エチレン・ブロピレン・ジェン三元共重合ゴム(EPR)、エチレン・ブロピレン・ジェン三元共重合ゴム(EPR)がよびエチレン・プテン・1 共重合ゴムのときゴム状物を配合する方法によれば、引張といるの方法によれば、耐断ないのではない。さらに、溶剤による地は量が多いため食品を生上、問題状で使われており、溶配には塊状で使われており、溶配には塊状での樹脂がある。といいて重着を生じ、こので作業性が悪いことも知られている。

印 発明の構成

以上のことから、本発明者らは、これらの問題 点を有さず、かつ耐衝撃性および透明性のすぐれ たプロピレン系重合体組成物を得るべく種々検討 した結果、

(A) 『メルト・フロー・インデックス(JISK - 6 7 5 8 の方法にしたがい、温度が 2 3 0

常温における耐衝撃性および透明性が良好である のみならず、さらに下記の点についてもすぐれて いる。

- (1) 剛性 (ステイフネ) および引張り伸びが高
- (2) 溶剤による抽出量が少ないため、食品衛生上問題を生じない。
- (3) 前記のコム状物を使用した場合のような互 着が生じることなく組成物を製造することがで きるばかりでなく、成形物の製造における加工 性も良好である。

(V) 発明の具体的説明

(A) ブロツク共重合体

該プロック共重合体は、MFIが 0.1~1 0 0 8 / 1 0分であり、特に 0.3~5 0 8 / 1 0分が好ましい。このプロック共重合体は遷移金属を含む固体触媒成分と有機アルミニウム 化合物あるいはこれらと電子供与性有機化合物とから得られる触媒系(いわゆる、チーグラー・ナッタ触媒)を用いてプロピレンとエチレンとをプロック共重合

ておよび荷重が 2.1 6 kg の条件で測定、以下 「M F I 」と云う)が 0.1 ~ 1 0 0 8 / 1 0 分 であるプロピレン・エチレンプロツク共重合体。 (以下『ブロツク共重合体』と云う) 1 0 0 重 骨部

および

(B) 『メルト・インデックス(JIS K-6 760の方法にしたがい、温度が190℃および荷重が2.16㎏の条件で測定、以下「M.I.」と云う)が0.01~1008/10分であり、密度が0.910~0.9308/cm³であるエチレンとα-オレフィンとの共重合体』(以下『エチレン系共重合体』と云う) 3~50重量

からなるプロピレン系共重合体組成物 が、耐衝撃性および透明性が良好であるばかりで なく、前記のごとき問題点が改善された組成物で あることを見出し、本発明に到達した。

[V) 発明の効果

本発明によつて得られる組成物は、低温ないし

することによつて得られるものである。 該固体触 媒成分としてはプロピレンの重合においては その ちれているものであり、三塩化チタンまたは その 共晶体、マグネシウム系化合物などの担体(あらかじめ他の化合物と処理してもよく、処理しない ものでもよい)に三価もしくは四価のチタン化合物または該化合物と他の化合物を処理することに よつて得られるものが代表例としてあげることが できる。

プロック共重合の方法としては、第一段階ででプロック共重合またはプロピレンと少量のエチレンとを共重合し、で第二段階においての重合する方法、この重要ではプロピレンとエチレンとを共重合すると単独をはプロピレンとエチレンとを共重合するとのではプロピレンとを共重合方法を採用してものである。との重量をは、の5~30重量をは、の5~30重量をできません。

特開昭57-63350(3)

エチレンとをランダム共重合し、第二段階においてプロピレンとエチレンとを共重合することによって得られるプロック共重合体が、組成物の透明性がすぐれているため好適である。

本発明において使われるプロック共重合体中の エチレンの含有量は、一般には1~20重量まで あり、特に3~20重量まが望ましい。

(B) エチレン系共重合体

さらに、本発明において使用されるエチレン系 共重合体は、M.I. は 0.0 1~1 0 0 8 / 1 0 分 であり、とりわけ 0.1~3 0 8 / 1 0 分のもの が好ましい。また、密度は 0.9 1 0~ 0.9 3 0 8 / cm³ であり、特に 0.9 1 5~ 0.9 2 58/ cm³ の ものが望ましい。

該エチレン系共重合体はチタン、クロム、パナジウム、ジルコニウムなどの遷移金属を含む固体 触媒成分(マグネシウム化合物などの担体にこれ らの遷移金属の化合物などを担持したものも含む) と有機アルミニウム化合物とを組合せた触媒系を 用いてエチレンとα-オレフインとを共重合する

さらに、あらかじめドライ・プレンド方法によつ て混合物を作成し、この混合物を溶融混練するこ とによつて一層均一な組成物を得ることができる。

(3) 添加剤

本発明の組成物は上記のような方法でブロック 共重合体とエチレン系共重合体を均一に混合する ことによつて得られるが、組成物の使用目的によ りさらに光(紫外線)、熱、酸素およびオソンに 対する安定剤、難燃化剤、滑剤、充填剤、帯電防 止剤およびブロッキング防止剤のごとき添加剤を 配合することもでき、得られる組成物も本発明に 包含される。

(D) 組成物の用途など

本発明において得られる組成物は前記したごときすぐれた効果を有しているため、P.P. の分野において実施されている押出成形法、中空成形法および射出成形法のごとき成形法によつてフィルム状、シート状、棒状、パイプ状、容器状などに成形される。

このようにして得られる成形物は多方面にわた

ことによつて得られるものである。該α-オレフィンは、一般には炭素数は3~12個であり、をかでも炭素数が3~10個のものが好ましい。好ましいα-オレフィンの代表例としてプロピレン、プテン-1、ヘキセン-1、4-メチルペンテン-1、オクテン-1およびデセン-1をあげることができる。

(C) 組成物の製造

(1) 組成割合

本発明の組成物を製造するにあたり、100重量部のプロック共重合体に対するエチレン系共重合体の組成割合は3~50重量部であり、とりわけ5~30重量部が好ましい。

(2) 組成物の製造方法

該組成物はプロック共重合体とエチレン系共重合体を均一に混合することによつて目的を達成することができる。混合方法としては、この分野において一般に使用されているオーブンロール、ニーダー、バンバリーミキサーおよび押出機のごとき混合機を使つて溶融混練する方法があげられる。

つて使用することができるが、用途の代表例としては、自動車などの車輌の部品、電気器具の部品、機械の部品、容器、その他の日用品・雑貨などがあげられる。

(VI) 実施例および比較例

以下、実施例によつて本発明をさらにくわしく 説明する。

をお、実施例および比較例において、アイソン、 「衝撃強度はASTM D-256にしたが、 のでにおいて測定した。引張り伸びはJIS K -6758にしたがつて測定した。また、抽としたがないによって粉砕するので、 はつて得られる粉砕物58時間 - へ(おかいにないで、 日から、曲げ剛性率(スティしたがつて得られたの割)はJIS K -6758-1968にしたがつて得らるでに、 K-6758-1968にしたがつて得らるでに、 K-6758-1968にしたがつて得らるでに、 がった。さらに、かけに、 にないて、の音に、ないには、 にないて、の音に、ないには、 にないて、の音に、ないに、 のでは、ないに、 ののでは、 を用いて測定した。

なお、実施例および比較例において使用した種 αのプロピレンとエチレンとのブロツク共重合体 およびエチレンとα-オレフィンとの共重合体は 下記の方法であらかじめ製造した。

(A) プロツク共重合体の製造

製造例 1

三塩化チタン(東洋ストーファー社製、AAA) 50gと5gのトリブチルアミンとをあかし、を用いて20時間共粉のした。とり、地域では、タールを作成した。というとをからした。のは、タールのは、タールのは、タールのは、タールのは、カールのは、

てエチレン分圧が 4.5 kg/cm² (ゲージ圧)になるようにエチレンを圧入しながら13分間プロロレンとエチレンとの共重合を行なつた後、プロロセンおよびエチレンモノマーを系外に放出って、個合を停止した。得られた未精製のフラフを関した後、充分乾燥を行なって、場合体に洗浄した後、充分乾燥を行なない。での結果、17.2 kgの白色粉末状の重合体に次うしたのは重合体のエチレン含量は8.6 重量がであり、MF.1 は6.7 g/10分であった。

(B) エチレンとα-オレフインとの共重合体の 製造

製造例 3~8

内容積 3 ℓの振動ポールミルに 5 0 ℓの無水の塩化マグネシウムと 5.0 ℓの四塩化チタンを入れ、 2 0 時間共粉砕することによつて得られる固体触媒成分(使用量を第 1 表に示す)とそれぞれ 0.4 ℓのトリイソブチルアルミニウムを 3 ℓのオートクレーブに添加し、 2 ℓのイソブチタンおよび α-オレフィン(種類および使用量を第 1 表に

製造例 2

製造例1の第一段階において使つた三塩化チタン組成物の使用量を18.6%にかえ、また水素濃度を1600ppm (モル)にかえたほかは、製造例1と同様にプロピレンの単独重合(エチレンを添加せず)を70℃の温度において60分間行なつた。つぎに、第二段階としてとの温度におい

示す)を導入した。60℃の温度においてエチレン分圧が3㎏/cm²(ゲージ圧)になるようにエチレンを導入し、水素を加え(水素分圧を第1表に示す)、60分間エチレンとα-オレフィンとの共重合を行なつて。ついで、内容ガスを系外に放出して重合を終結した。得られた各エチレンはとα-オレフィンとの共重合体を60℃にて波圧下で12時間乾燥を行なつた。各共重合体の収量を第1表に示す。

製造例番号	固体触媒成分 の使用量 (吗)	α - オレフイン		水索分圧	共 重 合 体					
		種類	使用量 (<i>8</i>)	水来ガエ (kg / cm²)	収 量 (8)	M. I.	密 度 (<i>9 / cm³</i>)	略	称	
3	3 7.6	ブテン・1	4 2	2.6	2 1 4	1 6.0	0.9 2 i	重合体	(a)	
4	3 5.5	プロピレン	2 8	1. 6	196	9.0	.0.9 1 0	,	(ъ)	
5	4 0.5	ヘキセン・1	5 9	1. 2	205	2.0	0.9 2 4	,,	(c)	
6	3 7. 2	オクテン・1	7 4	0.45	187	0.3	0.927		(d)	
7	3 6.6	ブテン・1	2 2	1. 1	246	0.6	0.935		(g)	
8	3 9.5	#	5 0	1.8	2 0 1	9.5	0.916	ď	(i)	

1) 8/10分

実施例 1~4、 比較例 1.2

夷施例 5~7、 比較例 3~6

実施例2または3において使用した重合体(a)のかわりに、重合体(b)(実施例5)、重合体(c)(実施例6)、重合体(d)(実施例7)、高圧法によつ

て得られたエチレン単独重合体 [以下「重合体 (e)]と云う、密度 0.9128/cm³、M.I. 7.28/10分、比較例3]、高密度エチレン系重合体 [以下「重合体(f)」と云う、密度 0.9659/cm³、M.I. 4.28/10分、比較例4]、重合体(g) (比較例5) およびエチレンとプテン・1との共重合体 [以下「重合体(h)」と云う、M.I. 4.08/10分、密度 0.8828/cm³、比

4.0 8/10が、血皮 0.0 0 2 8/10が、血皮 0.0 0 2 8/10が、血皮 0.0 0 2 8/10が 1 2

寅施例 8、 比較例 .7~9

実施例2において使つたブロック共重合体(1)のかわりに、ブロック共重合体(2)を100重量部を用い、さらに重合体(a)のかわりに、10重量部の重合体(i)を使用したほかは、実施例2と同様にドライブレンドを行なつた(実施例8)。

実施例8において使つた重合体(i)のかわりに、M.I.が7.08/10分であり、密度が0.9108/10分である高圧法によつて得られるエチレン単独重合体 (以下「重合体(j)」と云う、比較例8] およびM.I.が10.08/10分であり、密度が0.9658/cm³である高密度エチレン系重合体 (以下「重合体(w)」と云う、比較例9〕をそれぞれ10重量部を使用したほかは、実施例8と同様にドライブレンドを行なつた〔比較例7は重合体(j)を使用せず〕。

実施例8および比較例7~9によつて得られた 各混合物を実施例1と同様に溶融混練しながらペレットを作成し、プレス成形して試験片を製造した。

実施例1ないし8および比較例1ないし9によって得られたそれぞれの試験片のスティフネス、ヘイズ、0℃におけるアイゾット衝撃強度(ノッチ付)、MFI、引張り伸びおよび抽出物の量の測定を行なつた。それらの結果を第2表に示す。

第 2 表 (その1)

実施例ま たは比較 例 番 号	1.55	重 合 	体配合量 (重量部)	ステイフネス (kg / cm²)	~ 1 X (%)	アイソット 1) 衝撃強度 (kg・cm/cm)	M F I (9/10分)	引張り 伸び (%)	抽出物の最(多)
実施例 1	重合体	. (a)	5	8.2 × 10 ³	3 9	4.5	4.6	860	7. 2
" 2	"	(a)	1 0	7.8 × "	2 6	5. 2	5. 1	920	7. 4
<i>u</i> 3	"	(.a)	2 0	6.8 × "	3 2	6.8	5.7	880	7. 7
" 4	"	(a)	4 0	6.1 × "	4 6	1 0.6	6. 2	8 2 0	8. 4
比較例 1	,,	(a)	100	4.2 × "	6 8	割れず	6. 6	670	1 2.2
. 7 2	-		0	8.7 × "	5 8	3.8·	4.3	680	6.8
実施例 5	重合体	(ъ)	10	7.6 × "	2 3	6.0	3. 9	930	7. 5
" 6	,	(c)	"	8.1 × "	2 8	5. 1	3. 7	840	7. 3
, 7		(a)		8.3 × #	3 1	4.8	3.5	800	7. 3
比較例 3	u u	(e)	20	5:8 × »	4 3	5. 1	3.7	220	7. 2
" 4	,	(f)	,,	8.3 × #	6 4	6.5	3. 5	100	6.6
, 5	. "	(g)	,,	7.0 × "	5 9	6. 7	3:3	5 7 0	7. 4
" 6	,,	(h)	″ <u>.</u>	5.5 × "	4 4	7. 2	3. 4	860	1 5.3

1) ノッチ付、 0℃にて測定

第 2 表 (その2)

実施例ま	重	合	体	ステイフネス	ヘ.イ ズ	アイソット	MFI	引張り	抽出物の量
たは 比較 例番号	種	類	配合量(重量部)	(kg / cm²)	(%)	衝擊強度 (kg·cm/cm)	(8∕10 3)	伸び (多)	(%)
実施例 8	重合体	(i)	1 0	9.5 × 10 ³	8 3	5. 6	5.8	680	5. 2
比較例 7	_		o	1 0.1 × "	9 6	× 4.5	6.2	700	4.4
. " 8	重合体	(i)	1 0	9.2 × #	8 7	5. 3	6.0	2,60	4.7
,r 9.	u	(k)	,	9.7 × "	94	5.8	6.0	120	4.3
			ļ				<u> </u>	<u> </u>	<u> </u>

1) ノッチ付、 0℃にて測定

以上の実施例および比較例の結果から、本発明 によつて得られる組成物は、耐衝撃性および透明 性がすぐれているのみならず、剛性および引張り 伸びも良好であり、さらに溶剤による抽出量も少 なく、かつ加工性もすぐれていることは明らかで ある。